1/5/2 (Item 2 from file: 351) DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2007 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0000879874

WPI ACC NO: 1975-69254W/197542

2,6-Diisopropyl-phenol anaesthetic compsns. - for anaesthesia induction, or

short-term anaesthesia by repeated application Patent Assignee: IMPERIAL CHEM IND LTD (ICIL)

Inventor: GLEN J B; JAMES R

Patent Family (18 patents, 14 countries)

ıt			App	olication				
er	Kind	Date	Nur	mber	Kind	Date	Update	
13797	Α	19751009	DE	2513797	Α	19750327	197542	В
7290	Α	19750929					197542	E
7503696	Α	19750930					197542	E
7503542	Α	19751027					197547	E
7501076	Α	19751027					197548	E
65357	Α	19751128					197603	E
7501286	Α	19751222					197604	E
7500941	Α	19751201					197604	E
154410	Α	19751212	JΡ	197635071	Α	19760329	197604	NCE
7501806	Α	19760119					197617	E
72793	Α	19770504					197718	E
117433	Α	19771001	JΡ	197635071	Α	19760329	197745	NCE
56635	Α	19771101	US	1975559880	Α	19750319	197745	E
899	Α	19780310					197814	E
38764	Α	19780919					197840	E
52817	Α	19840605	US	1977834292	Α	19770919	198425	E
13797	С	19870730	DE	2513797	Α	19750327	198730	E
3079	В	19880216					198810	E
	r 13797 7290 7503696 7503542 7501076 65357 7501286 7500941 154410 7501806 72793 117433 56635 899 38764 52817 13797	r Kind 13797 A 7290 A 7503696 A 7503542 A 7501076 A 65357 A 7501286 A 7500941 A 154410 A 7501806 A 72793 A 117433 A 56635 A 899 A 38764 A 52817 A 13797 C	r Kind Date 13797 A 19751009 7290 A 19750929 7503696 A 19750930 7503542 A 19751027 7501076 A 19751027 65357 A 19751128 7501286 A 19751222 7500941 A 19751201 154410 A 19751212 7501806 A 19760119 72793 A 19770504 117433 A 19771101 899 A 19780310 38764 A 19780919 52817 A 19840605 13797 C 19870730	r Kind Date Nur 13797 A 19751009 DE 7290 A 19750929 7503696 A 19750930 7503542 A 19751027 7501076 A 19751027 65357 A 19751128 7501286 A 19751222 7500941 A 19751201 154410 A 19751212 JP 7501806 A 19760119 72793 A 19770504 117433 A 19771001 JP 56635 A 19771101 US 899 A 19780310 38764 A 19780919 52817 A 19840605 US 13797 C 19870730 DE	r Kind Date Number 13797 A 19751009 DE 2513797 7290 A 19750929 7503696 A 19750930 7503542 A 19751027 7501076 A 19751027 65357 A 19751128 7501286 A 19751222 7500941 A 19751201 154410 A 19751212 JP 197635071 7501806 A 19760119 72793 A 19770504 117433 A 19771001 JP 197635071 56635 A 19771101 US 1975559880 899 A 19780310 38764 A 19780919 52817 A 19840605 US 1977834292 13797 C 19870730 DE 2513797	r Kind Date Number Kind 13797 A 19751009 DE 2513797 A 7290 A 19750929 7503696 A 19750930 7503542 A 19751027 7501076 A 19751027 65357 A 19751128 7501286 A 19751222 7500941 A 19751201 154410 A 19751212 JP 197635071 A 7501806 A 19760119 72793 A 19770504 117433 A 19771001 JP 197635071 A 56635 A 19771101 US 1975559880 A 899 A 19780310 38764 A 19780919 52817 A 19840605 US 1977834292 A 13797 C 19870730 DE 2513797 A	r Kind Date Number Kind Date 13797 A 19751009 DE 2513797 A 19750327 7290 A 19750929 A 19750327 7503696 A 1975027 A 19751027 7501076 A 19751027 A 4 65357 A 19751222 A 4 7501286 A 19751222 A 4 7501806 A 19751212 JP 197635071 A 19760329 7501806 A 19770504 A 19760329 A 19760329 75635 A 19771101 US 1975559880 A 19750319 899 A 19780310 A 19770919 A 19770919 52817 A 19840605 US 1977834292 A 19770919 13797 C 19870730 DE 2513797 A 19750327	r Kind Date Number Kind Date Update 13797 A 19751009 DE 2513797 A 19750327 197542 7290 A 19750929 197542 197542 197542 7503696 A 19751027 197542 197542 7503542 A 19751027 197548 197547 7501076 A 19751128 197603 197603 7501286 A 19751222 197604 197604 7500941 A 19751212 JP 197635071 A 19760329 197604 7501806 A 19760119 197635071 A 19760329 197718 72793 A 19770504 197635071 A 19760329 197745 899 A 19771101 US 1975559880 A 19750319 197745 899 A 19780310 197840 197840 197840 52817

Priority Applications (no., kind, date): DE 2513797 A 19750327; GB 197413739 A 19740328

Patent Details

Number	Kind	Lan	Рg	Dwg	Filing	Notes
BE 827290	Α	FR				
SE 197503542	Α	sv				
ZA 197501806	Α	EN				
IL 46899	Α	EN				
CA 1038764	Α	EN				

Alerting Abstract DE A

Sterile compsns. contg. the known cpd. 2, 6-diisopropyl-phenol (I) together with an acceptable diluent or carrier matl., are suitable (directly or after dilution with a liq. diluent) for parenteral administration to warm-blooded animals. The compsns. can be used for the induction of anaesthesia prior to maintenance of conventional inhalation anaesthesia, or may be used as the sole agent for short duration anaesthesia; prolonged anaesthesia can be obtd. by repeated administration of the compsns. or by continuous infusion. In mice the dosage required to bring about anaesthesia (loss of righting reflex for >=30 secs.) is 23.5 mg./kg. i.v. (mean sleeping time after administration of twice this dosage is 5.97+1.63 mins.), while the LD50 is 100 mg./kg. i.v.

Title Terms/Index Terms/Additional Words: PHENOL; ANAESTHETIC; COMPOSITION; INDUCTION; SHORT; TERM; REPEAT; APPLY

Class Codes

International Classification (Main): A61K-031/05
(Additional/Secondary): A61K-009/00, C07C-039/06

US Classification, Issued: 514731000, 514730000, 514731000

File Segment: CPI DWPI Class: A96; B05

Manual Codes (CPI/A-M): A12-V01; B10-E02; B12-C01

泛先得至明書榜意



150	50 B	11	2.				
イギリス	1:4	1974	年 3	J1 2 B	:1	म	17
	irl	197	ip.	11	H	21	 45
	111	197	41	ß ·	Hi	AT.	 好

特許庁長官

発明の名称 温血動物に非経口的に投与するための無菌薬剤組成

2. 発明者

住 ・イギリス国チエシャイア・マクルズフィールド・オールダー レイ・パーク (番地なし)

ジョン・ペアード・グレン (ほか1名)

3. 特許出願人

イギリス国ロンドン市エス・ダブリユー1・ミルバンク・ インペリヤル・ケミカル・ハウス (番地なし)

インペリャル・ケミカル・インダストリーズ・リミテンド (961)名 桥

代袋者

围 28 代

T 100

住 所

How 5 東京都千代田区丸の内3丁目3番1号 新宣立ビルテング 電 話(216)5031~5番

E 2

(0017) 弁護士 ローランド・ゾンデルホフ

50 3.29

1 発明の名称

温血動物に非経口的に投与するための無菌薬 剤組成物

2 特許請求の範囲

無荫の薬学的に許容可能の稀釈剤又は賦形剤 と組合された化合物 2 , 6 - ジイソプロピルフ エノールから成ることを特徴とする、直接又は 液体稀釈剤での稀釈後温血動物に非経口的に投 与するための無菌薬剤組成物。

3 発明の詳細な説明

本発明は、全身麻酔を施すため温血動物に非 経口的に投与することのできる薬剤組成物に関

本発明によれば無菌の薬学的に許容可能の稀 釈剤又は賦形剤と組合された2.6一ジインプ ロピルフェノール化合物から成る無菌の薬剤組 成物が得られ、との組成物は直接にか又は液体 稀釈剤で稀釈した後に温血動物に非経口的に投 与するのに適している。

(19) 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-154410

43公開日 昭 50. (1975) 12. 12

21)特願昭 50-37699

22出願日 昭50.(1975) 3.28

審査請求 未請求

(全9頁)

庁内整理番号

6910 44 5647 44

52日本分類

30 C411 30 B4

51) Int. C12

A61K 31/05/ 9/08 A61K AGIK 9/10

化合物2.6ーシイソプロピルフェ 公知化合物であり、公知方法により得られかつ 精製することができる。この化合物は実験室温 度で液体である(融点18℃)。

・本発明による組成物は、水及び表面活性剤又 は他の溶解補助剤と無菌状態で混合されている -化合物2.6一ジイソプロピルフエノールから 成る水性組成物であるのが好ましく、また任意 に1種以上の付加的溶剤を含んでいてもよい。

更に本発明による組成物は水及び付加的な水 と混合可能の非水性溶剤と無菌状態で混合され ている化合物2.8一ジインプロピルフエノー ルから成る水性組成物であつてもよく、その割 合は均一な組成物が得られるようなものである

軍に本発明による組成物は、 適当な水と混合 可能の非水性溶剤に溶けた化合物2,6一ジィ ソプロピルフェノールの無菌溶液から成る液体 非水性組成物であつてもよく、その溶液は任意 に表面活性剤を含んでいてもよい。この種の組 成物は、特に人間以外の動物に非経口的に投与するため直接使用することができるか、又は任意に表面活性剤を含んでいてもよい、無菌の水で稀釈するのに適した濃縮溶液であつてもよく、この無菌の稀釈された水性組成物は前2節のいずれかに記載された形のものである。

更に本発明による組成物は、2,6ージイソフロピルフェニルと固体稀釈剤、例えばラクトース、サッカリンナトリウム又はシクロデキストランとの無菌の固体又は半固体混合物から成つていてもよく、この組成物は上節で指摘した前2節のいずれかに記載された形の組成物を形成するため無菌の水性稀釈剤で稀釈するのに適している。

更に本発明による組成物は、単独の2,6一ジイソプロピルフェノールか又は水と不混和性の溶剤例えば落花生油のような植物油又はエチルオレエートのような脂肪酸のエステル中に溶解した2,6一ジイソプロピルフェノールが表面活性剤により水で乳化されている水中油型ェ

えばポリオキシエチレン・ソルピタン・モノラウレート、モノパルミテート、モノステアレート又はモノオレエート〔例えばこの種の表面活性剤は登録商標「ツウイーン」(Tween)で公知である〕;又はポリオキシエチレンーポリオキシブロピレン・ブロック・共重合体〔例えばこの種の表面活性剤は登録商標「ブルロニク」(Pluronic)で公知である〕である。

本祭明による組成物に使用することのできる上記タイプの特に好ましい表面活性剤は登録商標ツウイーン(Tween)20・40・60又は80;ミルジ(Myrj)52又は53;プリジ(Brij)35・プルロニク(Pluronic)F68・エムルホル(Emulphor)〔又はムルゴフエン(Mulgofen)〕BL620又はBL719・テキソホル(Texophor) D40又はD80・クレモホル(Cremophor) EL、RH40又はRH60・又はミセリホル(Micelliphor)で公知のものであり、これらのうち優れた表面活性剤はクレモホル(Cremophor)BL、クレモホル

特開 昭50= 15 4410 (**2**) マルジョンから成つていてもよい。

適当な表面活性剤は例えば非イオン表面活性 削、例えばエチレンオキシドと脂肪酸との縮合 生成物例えばポリオキシエチレンラウレート、 ステアレート又はオレエート〔例えばとの種の 表面活性剤は登録商標「ミルジ」(Myrj) で公知 である〕; 又はエチレンオキシドと例えばヒマ シ油のような植物油との縮合生成物、又はその 誘導体 〔例えばこの種の表面活性剤は登録商標 「クレモホル」(Cremophor)、「ミセリホル」 (Micelliphor) 、「テキソホル (Texofor)D」 、「エムルホル」(Emulphor)〔又は「ムル ゴフエン」(Mulgofen)〕で公知である〕;又 はエチレンオキシドと長鎖の脂肪族アルコール との縮合生成物、例えばポリオキシエチレンセ チル、ラウリル、ステアリル又はオレイルエー テルし例えばこの種の表面活性剤は登録商標「 ブリジ」(Brij) で公知である]; 又はエチレ ンオキシドと脂肪酸及びヘキシトール無水物か ら誘導された部分エステルとの縮合生成物、例

(Cremophor) RH 40、ミセリホル (Micelliphor) 又はブルロニク (Pluronic) F 68である。

本発明による組成物に使用することのできる他の表面活性剤は、特に該組成物がエマルシ例とがエスファチド、の側をはソルピタンモノラウト、そノステアレート、モノステアレート、モノステアレートは、モノオレエート(例えばこの種の表面活性剤は、サンカリン・ナトリウムでは、サンカリン・ナトリウム又はシクロデキストランである。

本発明による水性組成物中の適当な付加的溶剤、又は本発明による液体非水性組成物に使用することのできる適当な非水性溶剤は、例えばアルコール例えばエタノール; グリコール例えばプロピレングリコール、ヘキセニルグリコール又はポリエチレングリコール、例えば分子像

5

約200、400又は600のポリエチレングリコール;又はグリコールモノエーテル、例えばエチレングリコールモノエチルエーテル;又は水と混合可能のエステル又はアミド、例えばアープチロラクトン、乳酸エチル、トーメチルホルムアミド、トージメチルアセトアミド、トールムアミド、トージメチルアである。優れた浴剤はエタノール、カロ又は600のポリコールである。

本発明による優れた水性組成物は2、6一ジイソプロピルフェノール0.1~5 重量%、有利には1~2重量%、特に2重量%;非イオン設面活性剤2~30重量%、有利には10~20重量%、及び任意にアルコール又はグリコール付加的溶剤2~30重量%から成り、組成物の残分は水である。

表面活性剤を含まない本発明による優れた組成物は、2、6ージイソブロピルフェノール

6 L V 0

本発明による水性組成物は pH 4~10、特に5~7に調整するのが有利であり、またこの pH 値を維持するため機 衡剤例えばクエン酸及びクエン酸ナトリウムを含んでいてもよい。

本発明による組成物は適当な無機塩例をば塩化ナトリウム 0.1~0.9 重量% 又は、砂糖又は砂糖誘導体例をはデキストロースの所窒量を配合することによつて血液と等股にすることができる。更に適当な無菌の食塩又はデキストロースが溶液を無菌の水(この種の水はすでに又は以後に記載されている)の代りに使用することもできる。

本発明による特に優れた組成物は2、6ージイソプロピルフェノール1~5重量%、有利には1~2重量%、特に2重量%;ポリオキシエチレン ヒマシ油誘導体、有利にはクレモホル (Cremophor) BL、クレモホル (Cremophor) RH 40又はミセリホル (Micelliphor)、或いはポリオキシエチレンーポリオキシブロピレン

特別 昭50-154410 (3) 0.1~20重量%、有利には1~2重量%及ひ 特に2重量%:水と混合可能の溶剤10~99.9

重量%、有利には40~98重量%から成り、 場合によつては組成物の強分は水である。

いずれかの溶解補助剤を使用する場合、これは組成物内に、例えばポリピニルピロリドン20~40 質量%、サッカリン・ナトリウム2~20 重量%又はシクロデキストラン 0.2~10 重量%の範囲内で存在していてよい。

本発明による組成物は任意に安定剤、防腐剤及び酸化防止剤から選択された1種以上の付加的成分、例えばバラベン(paraben)誘導体例えばブロピルpーヒドロキシが選体、アスコルビン酸及びピロ亜硫酸ナトリウム;金属イオンンと動剤気はエデチンク酸ナトリウム(Sodiumedatate)及び消泡剤のえばシリコンは新導体のよびメチコン(dimethicone) を含んでいても含んでなまなの解的による組成物は他の解酔剤を含んていて

ブロック共重合体、有利にはブルロニク (Pluronic) F 68 10~20重量%、及び任意にエタノール、ブロピレングリコール又はポリエチレングリコール5~20重量%を含む無菌の水性組成物から成り、該組成物の残分は水又は適当な食塩又はデキストロース溶液である。この組成物は約5~7の pH に緩衝するのが有利である。

組成物は常用の技術により、例えば加熱又は 照射によつてか、又は細菌濾過器例えば孔のサイズが 0.2 2 μよりも大きくないセルロースエステル膜を介して濾過することにより殺菌する ことができる。

化合物2,6一ジイソプロピルフェノールは、本発明による組成物としてマウス、ラント、うさぎ、猫、あかげざる又は豚尾ざる(pigtail monkey)、、豚、羊、馬又は牛に体重1 切当り2.5~10 町の単一投与量で静脈内に注入した場合スムーズでかつ急速な麻酔効果を生じる。麻酔効果は1分未満で生じ、種類及び投与量に応じて3~25分間持続する。すべての動物の

回復は正常でかつ迅速であり、種類及び投与量に応じて誘引から7~45分間で選成され、有害な副作用は麻酔投与量では認められない。マウスにおける化合物の HD 50 投与量は体重1 9 9 1 3.5 mであり、またマウスにおける化合物の LD 50 投与量は体重1 m 9 5 6 m である。更にこの化合物は筋肉内に投与することもできる。

本発明による組成物は常用の吸入麻酔で維持する以前における麻酔の誘導に使用するか、又は短期間の単独麻酔剤として使用することができ、更に繰返し投与するか又は連続的に注射することによつて長期間の単独麻酔剤として使用することもできる。

成人に麻酔をかけるために使用する場合、2 ・6ージインプロピルフェノール1~5 重量% 、有利には2 重量%を含む組成物 5~10 wlが 15~30秒間に投与されるように本発明によ る組成物を投与することが予測される。子供に 使用する場合には2・6ージイソプロピルフェ

蒸留水(90ml)をクレモホル(Cremophor) BL(109)に溶けた 2,6一ジイソプロピルフェノール(29)の十分に攪拌した溶液に徐々に加える。生じる微乳濁液を細菌濾過器に通す。とうして温血動物に非経口的に投与するのに適した無菌組成物が得られる。

上記の方法を繰返すが、混合物に(I)エデチック酸ナトリウム (0.0 2 g)、又は(I)クエン酸 (0.1 g)、又は(I)プロピルワーヒドロキンベンソエート[ニパソール(Nipasol)M 0.0 1 g;ニパソールは登録商標]、又は(W 2,6一ジー・プチルー4ーメチルフエノール[トパノール(Topanol)BHT 0.0 1 g;トパノールは登録商標]のいずれかを配合する。

それぞれの場合に温血動物に非経口的に投与 するのに適した無菌組成物が得られる。 例 3

特開 昭50— 15 4410 (4) ノール 1 重量% を含む組成物が好ましい。

本発明による組成物は温血動物に使用するため通常単位投与形、有利には液体組成物 5~10 mlを含む密閉アンブルにされる。アンブルは窒素雰囲気下に酸液体を含んでいてよく、またアンブル内容物は細菌濾過に引続き無菌充根法を使用するか又は密閉後アンブルを加熱処理することによつて無菌状にすることができる。

次に本発明を実施例により詳述するが、これ に限定されるものではない。

64 1

然留水をポリオキシエチル化リンノール酸〔
クレモホル(Cremophor)EL 100g〕中の
2、6ージイソプロピルフエノール(20g)
の溶液に、1との容量が得られるまで加える。
溶液をアンブルに満たし、次いで密閉し、蒸気
オートクレーブ中で加熱することによつて無菌
化する。とうして温血動物に非経口的に投与するのに適した無菌溶液が得られる。

例 2

(109)及びエタノール(10ml)の混合物に溶けた2,6一ジイソプロピルフエノール(29)の十分に攪拌した溶液に徐々に加える。 こうして得られた微乳濁液を細菌濾過器に通す。こうして温血動物に非経口的に投与するのに滴した無菌組成物が得られる。

上記の方法を繰返すが、エデチック酸ナトリウムの代りにクエン酸(0.1 g)を使用する。同様に温血動物に非経口的に投与するのに適した無限の微乳濁液が得られる。

例 4

蒸留水(80m)をクレモホル(Cremophor) EL(109)及びァーブチロラクトン(10 g)の混合物に溶けた2,6一シイソブロピルフエノール(2g)の十分に攪拌した溶液に欲徐に加える。生じる微乳濁液を細菌濾過器に通すと、温血動物に非経口的に投与するのに適した無菌組成物が得られる。

列 5

悲留水(g00ml)を、ポリオキシエチレン

(20)ソルビタンモノオレエート(ツウイーン(Twen)80 100g;ツウイーンは登録商標] に溶けた2・6ージイソプロピルフェノール(10g)の十分に提拌した溶液に徐々に加える。生じる 微乳濁液を細菌 濾過器に通すと、温血動物に非経口的に投与するのに適した無関組成物が得られる。

991 6

然 別水 (90 ml) を、ポリオキシエチレン (20) ソルビタンモノパルミテート (ツウイーン (Tween) 40、109) 中の 2、6 ージイソプロピルフエノール (29) の溶液に加える。こうして得られる乳濁液を繰返しホモジナイザーに通して、乳濁液の粒子サイズを平均 5 μに減少させ、生じる筬乳濁液をオートクレープ中で加熱することにより無菌化する。こうに無菌の組成物が得られる。

上記の方法を繰返すが、ツウイーン (Tween) 4.0を等量のポリオキシエチレン(20)ソル

EL (19)、ツウイーン(Tween)80(19)及び落花生油(20ml)の攪拌混合物に加える。生じる乳濁液を繰返しホモジナイザーに通して適当な低粒子サイズにし、次いでオートクレーブ中で加熱することによつて無菌化する。こうして温血動物に非経口的に投与するのに適した無菌組成物が得られる。

691 8

例 1 に記載した方法を繰返すが、クレモホル (Cremophor) EL 1009を指摘した最の下 記の表面活性剤の1つによつて代える:

クレモホル (Cremophor) RH 40(2009)
ミセリホル (Micelliphor) (2009)
クレモホル (Cremophor) RH 60(2009)
(以上はポリオキシエチル化ヒマシ油誘導体)
ムルゴフエン (Mulgofen) EL 719(2009)
(ポリオキシエチル化植物油)
ッウイーン (Tween) 40(2009)

生じる溶液を例1叉は例2のいずれかに記載

特別 昭50-154410 (5)

ビタンモノステアレート [ッウィーン (Tween) 6 0] によつて代える。 こうして同様に 温血動物に非経口的に投与するのに適した無菌組成物が得られる。

上記の方法を繰返すが、使用した成分は次の ものである:

(a) 2,6ージイソプロピルフェノール(19)、 ポリオキシエチレンモノステアレート(ミ ルジ(Myrj)52)(59)、

蒸留水(95元)、又は

(n) 2,6-ジイソプロピルフエノール(10g)、

ポリオキシエチレンモノステアレート(ミルン(Myrj)53](100g)、

蒸留水(900元)。.

同様に温血動物に非経口的に投与するのに適した無菌組成物が得られる。

例 7

蒸留水(80 ml)を、2,6-ジイソプロピルフエノール(29)、クレモホル(Cremophor)

した方法によって無菌化すると、温血動物に非 経口的に投与するのに適した無菌溶液が得られる。

例 9

2・6ージイソブロピルフエノール(29)、ポリエチレングリコール200(109)及びクレモホル(Cremophor)RH 40(109)の機拌混合物を、均一な混合物が得られるまで徐々に加熱する。注射用水(789)を分割して加え、生じる澄明な溶液を細菌濾過器(セルロースエステル膜、孔サイズ 0.22 μ)に通すことにより無菌化する。こうして温血動物に非経口的に投与するのに適した無菌組成物が得られる。

上記の方法を次の成分を使用して繰返す:

- (a) 2 . 6 ジイソプロピルフエノール (29)
 エタノール (59)
 クレモホル (Cremophor) EL (109)
- (b) 2,6-ジイソプロピルフェノール(29)

水(1009になる量)

プロピレングリ・コール(109) クレモホル (Cremophor) EL (1 0 g) 水(100gになる量)

- (c) 2 . 6 ジイソプロピルフェノール(29) ポリエチレングリコール400(109) クレモホル (Cremophor) EL (1 0 g) 水(1009になる量)
- (d) 2,6-ジイソプロピルフエノール(29) ポリエチレングリコール600(109) クレモホル (Cremophor) E L (109) 水(1009になる量)
- (e) 2,6-ジイソプロビルフエノール(29) エタフール (59) クレモホル (Cremophor) RH 40 (209) 水(100gになる量)
- (f) 2,6-ジイソプロピルフェノール(29) プロピレングリコール(109) 水(1009になる量)
- (g) 2,6-ジイソプロピルフエノール(29)

(209)の攪拌溶液に加え、次いで更に注射 「用水(489)を加える。とりして得られた混 合物を蒸気オートクレーブ中で115℃で30 分間加熱することによつて無菌化すると、温血 動物に非経口的に投与するのに適した無菌組成 物が得られる。

上記の方法を繰返すが、次の成分を使用する: 2 , 6 — ジイソプロピルフエノール(29) プロピレングリコール(109) ポリオキシエチレンーポリオキシブロピレ ンプロック共重合体〔プルロニク(Pluronic) F'68)(109)

水(1009になる量)

(b) 2,6-ジイソプロピルフェノール (29) エタノール (209) ポリヒニルピロリドン〔プラスドシ(Plagdone) C 15) (3 0 9) 注射用水(1009になる量)

こうして同様に温血動物に非経口的に投与す るのに適した無菌組成物が得られる。

特朗 昭50~15.4410 (6)

ポリエチレングリコール200(10g) クレモホル (Cremophor) RH 40 (209) 水(1009になる量)

- (h) 2,6-ジイソプロピルフエノール(29) エタノール(10g) ッウィーン (Tween) 60(109) 水(1009になる量)
- (i) 2,6-ジイソプロピルフエノール(29) エタノール(89) ツウイーン(Tween)20(ポリオキシエ チレン(20)ソルビタンモノラウレート) (159)水(1009になる最)。

こうして同様に温血動物に非経口的に投与す るのに適した無菌組成物が得られる。

例 10

エタノール(109)中の2,6-ジイソプ クレモホル(Cremophor) R H 4 O (2 O g) ロピルフエノール(2 g) の溶液を、注射用水 (209) に溶けたポリオキシエチレン(23) ラウリルエーテル【ブリジ(Brij)35〕

例 11

注射用水を、混合物の全量が1.00gになる . まで、エタノール(40g)中の2,6 ―ジイ -ソプロピルフェノール(29)の攪拌溶液に徐 々に加える。次いで混合物を細菌濾過器に通す ことにより無菌化すると、温血動物に非経口的 に投与するのに適した無菌組成物が得られる。

上記の方法を繰返すが、エタノール409を プロピレングリコール、ポリエチレングリコー ル200、ポリエチレングリコール400又は ポリエチレングリコール 600のいずれか70 9 によつて代える。とうして同様にして温血動 物に非経口的に投与するのに適した無菌組成物 が得られる。

例 12

を注射用水(939)中のサッカリン・ナトリ ウム(5g)の攪拌溶液に加える。こうして得 られた溶液を細菌濾過器に通すことによつて無 菌化すると、温血動物に非経口的に投与するの に適した無菌組成物が得られる。

上記の方法を繰返すが、シクロデキストラン
〔シャルジンガー(Schardinger)αーデキス
トリン〕(49)をサッカリン・ナトリウム 5
9の代りに使用する。こうして同様にして温血動物に非経口的に投与するのに適した無菌組成物が得られる。

例 13

2、6ージイソプロビルフェノール(29)、プロビレングリコール(109)及びクレモホル(Cremophor) E L (109) の混合物を、登明な溶液が得られるまで加熱する。溶液を細菌濾過器に通すことによつて無菌化すると、温血動物に非経口的に投与するのに適した無菌組成物を得るため無菌の水で稀釈するのに適した濃縮無菌溶液が得られる。

上記の方法を繰返すが、シリコン消泡剤(0.0019)を配合する。こうして同様に上記のようにして稀釈するのに適した濃縮無菌溶液が得られる。

LD50/HD50)は4.14である。

10匹のマウスの各々に例14で記載した1%無菌溶液として2,6一ジイソブロピルフェノールを体重19当り27g(HD.50 の2倍)静脈内に注射する。マウスの平均睡眠時間は4.29分である(標準偏差±0.59分)。

比較のため同じ条件下に公知の麻酔剤である チオペントン・ナトリウムを使用した場合相応 する数値は次の通りである:

HD50

体重1岁当り23.5 购

LD₅₀

体重1岁当り100g

治療比

4.26

HD₅₀ の 2 倍量を投与した後の平均睡眠時間 5.9 7 ± 1.6 3 分

例 16.

例14に記載したようにして製造した2,6. ージイソプロピルフエノールの2%無菌溶液を 体重6.8 中の豚尾ざるに、フェノール34 mg (体重1 中当り5 mg) が注射されるまで毎秒体重 1 中当りフエノール 0.0 5 mg の割合で静脈内投 特朗 昭50-154410 ⑦

例 14

例1 に記載した方法を繰返すが、蒸留水を等容置の 0.9 % v/v 塩化ナトリウム水溶液(生理学的食塩)によつて代える。 こうして温血動物に非経口的に投与するのに適した 2 % 無関溶液が得られる。

上記の2%無菌溶液を等容量の生理学的食塩で稀釈する。こうして温血動物に非経口的に投与するのに適した1%無菌溶液が得られる。例 15

与する。麻酔の誘導はスムーズでかつ急速であり、筋弛緩が生じ、脊髄反射は低下し、麻酔は 約6分間続く。この期間後の回復は急速であり 、誘導後16分でほとんど完全である。

691 1 7

例14に記載したようにして製造した2、6
ージイソブロピルフエノールの2%無階溶液を5匹の猫からなるグルーブの各猫に、各猫が休重1 写当りフェノール10 mgを投与されるまで毎秒休重1 mg 当りフェノール 0.0 5 mg の割合で筋脈内投与する。麻酔の誘導は急速で動し、則然はなくなり、筋弛緩が生じ、腎髄反射は低下する。苦痛刺激に対する応答は約10分後に復帰し、更に麻酔回復はスムーズ後(標準協と、更に麻酔の多半均34分後(中ある。正向反射は誘導から平均34分後(平均42.6分後(±10.29分)に再び立つことができる

例. 18

体重 2.5 匆の猫に例17 に記載したとまつた

٠٠.:

く同様にして麻酔をかける。次いで45分間に 疲る 側腹切開術を始める。 その間 麻酔は その都 度2%無菌溶液として体重1㎞当りフェノール 2.0 gを4回に渡つて静脈内に注射補充すると とにより維持する。手術後回復は急速であり、 猫は手術完了後35分間で立つことができる。 例 19

猫に例17に記載したとまつたく同様にして 麻酔をかける。麻酔は喉頭に局部麻酔を施した 後気管内への挿管を行ない得るほど十分に深く かかる。その後麻酔はアイルのTーヒース循環 路 (Ayre's T-piece circuit) を介して施さ れる吸入麻酔で維持する。

例 20

例14に記載したようにして製造した2,6. ージィソプロピルフェノールの2%無菌溶液を 、体重1岁当りフェノール35mgの投与量で猫 に 筋肉内注射 する。 正向反射は 1 5 分後に失な われ、更に25分後に麻酔は挿管を実施し得る ほどに十分深くかかつた。筋緊張は更に60分

張の谷液を作り、浴液の pH をクエン酸で8に 調整する。溶液をアンブルに満たし、例21に 記載したようにして無菌化すると、温血動物に 非経口的に投与するのに適した無菌組成物が得 られる。

例 23

例9に記載した方法を繰返すが、成分として 次のものを使用する:

2.6ージイソプロピルフエノール(29) **ェタノール(109)** クレモホル (Cremophor) RH 40 (1 0 9)

水(1009になる最)

とうして温血動物に非経口的に投与するのに 適した無関組成物が得られる。

特別 昭50-154410 (8) 後に戻り、その後麻酔の回復は平穏である。そ の後7日の間注射個所に苦痛又は傷害は認めら れない。

例 21

蒸留水をポリオキシエチル化ヒマシ油〔テキ ソホル (Texofor) D 4 O] (1 5 O 9) 中の 2 , 6 — ジイソプロピルフエノール(2 0 9) の溶液に、10の容量が得られるまで加える。 務放を各々溶液10Wを含むアンブルに満たし 、アンプルを密閉し、蒸気オートクレープ中で 115℃で30分間加熱することにより無弱化 する。とうして温血動物に非経口的に投与する のに適した無菌組成物が得られる。

例 22

例21に記載した方法を繰返すが、成分とし て次のものを使用する:

2 , 6 — ジィソプロピルフェノール (209) クレモホル (Cremophor) RH 40 (1409) 茲留水(10になる量)

十分最の塩化ナトリウムを加えて、血液と等

添附書類の目録

(1) 明細醬 ()

(2) 委任状.... 1 通 1 通 追定

1 通

通

通 -

(3) 優先権証明書

出願審查請求書 ()

6. 前記以外の発明者、特許出願人または代理人

(1) 発 明 者

住所 イギリス国チエシヤイア・マクルズフイールド・オルダーレ イ・バーク (番地なし) 氏名 ロジャー・ジエイムズ

(2) (P 理・人

> 住 所 〒100 東京都千代田区丸の内3丁目3番1号 新東京ピルヂング 電 語(216)5031~5番 矢 野 俶 (6181) 弁理士 氏 名

(ほか1名)

·特朗 昭50-154410 (9)

優先権証明書 差 出

昭和50年6月27日

特許庁長官殿

-1. 事件の表示

昭和50年特許 頤第 37699 号



2.発明考案の名称 温血動物 K. 非経口的に技与するための 気, 苗楽剤组成物 3. 出 顕 人

インへ・リヤル・ケミカル・インダストリースにリミデット

4.代 理 入

● 100 東京都千代田区丸ノ内3丁目3番1号 新東京ピルチング 電 話(216)5031~5番 (0017) 弁護士 ローランド・ソンデルホフ (ほか1名)

5. 外国名 出願日および番号

イギリス	□ 79°	7 4 年 2	7月2	8日第137	39/74 9	
	国	年	Я	日第	号:	
	围	年	Я	日第	9	
	EE	年	Я	日館	号/特	許巧
					·	. a .a .